

Bovilis INtranasal RSP Live nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Autorizado

- Bovine parainfluenza virus 3, strain INT2-2013, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Jencine-2013, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bovilis INtranasal RSP Live nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para pulverização nasal

Intervalo de segurança por via de administração:

Via nasal:

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AD07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Noruega

Disponibilidade:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/06/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

18-12322

Data da alteração do estado de autorização:

26/06/2019

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0257/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.